BENZODIAZEPINE DERIVATIVE AND ITS PREPARATION

Patent number: JP57131791 Publication date: 1982-08-14

Inventor: TAKATANI TAKAO; TOTSUKA ZENZABUROU:

MURATA MASAYOSHI

Applicant: FUJISAWA PHARMACEUTICAL CO

Classification:

-international: A61K31/38; A61K31/55; C07D487/04; C07D513/04;

A61K31/38; A61K31/55; C07D487/00; C07D513/00; (IPC1-7): A61K31/38: A61K31/55; C07D487/04:

C07D513/04

- european:

Application number: JP19810216205 19811228 Priority number(s): GB19800041626 19801231

Report a data error here

Abstract of JP57131791

NEW MATERIAL: A compound of formulal[R<1'> is OH; R<2'> is lower alkoxyl; R<3'> is H; R<4'> is lower alkoxyl or R<3'> and R<4'> together form an N-C bond; X is CHOH, S, C=0, C=CHCN or C=NR<5' (R5 is lower alkoxyl)]. EXAMPLE: 1, 2, 3, 11a-Tetrahydro-2, 8-dihydroxy-5- oxo-7-methoxy-5H-pyrrolo(2, 1-c)[1,4]benzodiazepine. USE:An antimicrobial and antitumor agents. PROCESS:A, novel compound of formulal II is catalytically reduced to give the compound of formulal (R<3'> and R<4'> together form an N-C bond), and a compound of formula III is reacted with a lower alkanol to afford the compound of formula (R<3') is H; R<4'> is lower alkoxyl). The compound of formula II which is a novel compound is prepared by the method according to the reaction formulas.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(B) 日本国特許庁 (JP)

⑩ 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57—131791

| | | 100 10 H1 10 | | ·µoı | 101101 |
|--------------------------------------|----------------------------------|-------------------|--------------|---------|----------|
| ⑤Int. Cl. ³ C 07 D 487/04 | 識別記号 128 | 庁内整理番号 8115-4C | ◎公開 昭 | 和57年(19 | 82)8月14日 |
| 513/04 # A 61 K 31/38 31/55 | 1 1 1 A D Z A D U A D Z | 6580—4 C | 発明の数 審査請求 | | |
| (C 07 D 513/04 | | | | | |

277/00 243/00)

(全 12 頁)

らいではいますがある。

②特 願 昭56-216205

②出 願 昭56(1981)12月28日

優先権主張 ③1980年12月31日③イギリス (GB) ⑤8041626

⑩発 明 者 高谷隆男

川西市水明台 1 - 5 - 87

⑫発 明 者 戸塚善三郎

豊中市上新田 4 -16-13-121

⑦発 明 者 村田正好 箕面市瀬川2-5-5

勿出 願 人 藤沢薬品工業株式会社

大阪市東区道修町4丁目3番地

個代 理 人 弁理士 青木高

明細書

1. 発明の名称

ベンゾジアゼピン誘導体およびその製造法

- 2. 特許請求の範囲
- 1) 一般式

〔式中、R1 はヒドロキシ基、

R² は低級アルコキシ基を意味し、

R⁸ は水素を意味しかつ R⁴ は低級アルコキシ基 を意味するかまたは R⁸ と R⁸ とがいっしょになっ て N - C 結合を形成すること意味する。

X は >C + + O + + O +

2) (a) — 股式

〔式中、 \mathfrak{L}^1_a はヒドロキシ基または保護されたヒドロキシ基、

A²は低級アルコキシ基、

〔式中、 A¹ はヒドロキシ藍を意味し、 R² および X は前と同じ意味である〕で示される化合物を得 るか、または

(b) 一般式

〔式中、 \mathbf{R}^1 、 \mathbf{R}^2 および \mathbf{X} はそれぞれ前と同じ意味)で示される化合物に低級 \mathbf{T} ルカノールを反応させて、一般式

〔式中、 Ka は仮級アルコキシ基を意味し、R、だ およびX はそれぞれ前と同じ意味である〕で示さ れる化合物を得るととを特徴とする一般式。

〔式中、 R¹、R² および X 社前と同じ意味であり、R³ は水素を意味しかつ R⁴ は低級 アルコキシ基

を意味するかまたは R² と R⁴ とがいっしょに なって N - C 結合を形成することを意味する。 で示される化合物の製造法。

3. 発明の詳細な説明

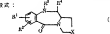
この発明は新規ペンソジアゼピン誘導体に関する。 さらに詳しくは抗菌活性もよび抗陳傷活性を 有する新規ペンソジアゼピン誘導体、その製造法 およびその医薬組成物に関する。

すなわち、との発明の一つの目的は抗菌剤および抗腫瘍剤として有用な新規ペンソジアセピン誘 導体を提供するととである。

との発明のもう一つの目的はベンソッアゼピン 誘導体の製造法を提供するととにある。

この発明のさらにもう一つの目的はペンソジア ゼピン誘導体を主成分とする医薬組成物を提供す ることにある。

との発明によるベンゾジアゼピン誘導体は、



〔式中、 R¹ はヒドロキシ蟲、

R²は低級アルコキシ基を意味し、

R^{II} は水素を意味しかつ R^{II} は低級アルコキシ族 を意味するかまたは R^{II} と R^{II} とがいっしょになって N - C 結合を形成するととを意味し、

Xは >CH-OH, >S, >C=O, >C=CH-CN, >CH-OH, >CH+OH, >CH+OH, >CH, >CH

上記定義において、 R^2 、 R^4 お L^6 R^5 ℓ L^6 かける低級 アルコキシ基の好適な例としては、メトキシ基、エトキシ基、ブロボキシ基、ガスプトキシ基、ガーキシ 基、ブトキシ 基、ブトキシ 基、ベンチルオキシ 基、ベーキシルオキシ 基等のような 次素原子 $1 \sim C_0$ の 任級 アルコキシ 基である。

この発明のベンゾジアゼピン誘導体は下記に示す極々の方法によって製造することができる。 方法 |

$$\begin{array}{c|c}
\underline{Fik} & \underline{I} \\
R^{\underline{I}} & & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{\underline{I}} & & & \\
R^{\underline{I}} & & & \\
R^{\underline{I}} & & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{\underline{I}} & & & \\
R^{\underline{I}} & & & \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{\underline{I}} & & & \\
\end{array}$$

〔式中、 \mathbf{R}^1 、 \mathbf{R}^2 および \mathbf{X} はそれぞれ前と同じ意味であり、

Ratteドロキン基または保護されたヒドロキン基、

Rat低級アルコキシ基をそれぞれ意味する〕。 上記製造法を以下さらに詳細に説明する。

方法【

目的化合物 [| a] は化合物 [||] を接触還元に付 すことにより製造することができる。 原料化合物 (順) は新規であり、後述の方法によって製造することができる。

R1。 にかける保護されたヒドロキン 店の保護 底は信用の保護 店であればよく、好ましくはペンジル、2 ーニトロペンジル、4 ーニトロペンジルな とのような関換もしくは非置換アラルキル底である。

接触還元は、たとえばパラッウムー炭素、パラッケム 一般酸パリウム、パラッケム炭酸パリウム、パラッケム炭酸パリウム等の慣用の接触還元用触媒を用いて行なわれる。

反応は通常、たとえばテトゥにドロフラン、肺 錠ェチル等の不活性溶媒中、冷却下ないしは加温 下の温度範囲で行なわれる。さらに上記反応条件に加えてとの反応を低級アルカノールルで行なってもよい。しかしながら、たとえばメタノール、エタノール、プロパノール等の低級アルカノクールを溶媒としてとの反応に使用する場合には、反応 不内に目的化合物 [19]と共に目的化合物 [19]と 含ったの表のが、この場向もとの発明の範囲内に受ける。

特別的57-131791(3) とは慣用の方法によって単離、精製することができる。

方法【

化合物 (1b) は化合物 (1a) を低級アルカノール
(10) と反応させることにより製造することができる。

この反応は通常、たとえばメタノール、エタノ ール、プロパノール等の低級アルカノール [II]中、 冷却下ないしは加温下の温度範囲で行なわれる。 前記方法 | かよび | I によって製造した目的化合

前記方法 | および | 化よって製造した目的化さ物 (|a) および (|b) は慣用の方法により単離し、かつ精製するととができる。

前記方法 【および 】の原料化合物 (Ⅱ) の製造法 を以下反応式により説明する。

$$\begin{array}{c} R^{\frac{1}{4}} & NO_{2} & R^{\frac{1}{4}} & (\forall | 1) \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & R^{\frac{1}{4}} & NO_{2} & R^{\frac{1}{4}} \\ (\forall | 1|) & (\forall | 1) & (\forall | 1) \\ & & & & & & & \\ (\forall | 1|) & & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & R^{\frac{1}{4}} & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & & & & \\ (| 1|) & & & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & R^{\frac{1}{4}} & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & R^{\frac{1}{4}} & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & R^{\frac{1}{4}} & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & R^{\frac{1}{4}} & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & R^{\frac{1}{4}} & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & R^{\frac{1}{4}} & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & R^{\frac{1}{4}} & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} \\ & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} \\ & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH & NO_{2} & NO_{2} \\ & \\ R^{\frac{1}{4}} & OOH \\ & \\ R^$$

〔式中、 R_a^i 、 R^a および X はそれぞれ前 と同じ意味であり、 R^a はカルボキシ基またはエステル化されたカルボキシ基を意味する 〕

製造法A

化合物 [VI] は化合物 [VII] またはそのカルボキシ基における反応性誘導体を化合物 [VII]と反応させることにより製造することができる。

原料化合物 [Vial]には既知化合物および新規化合

物が含まれる。 膜知化合物、たとえば 2 ーニトロー4ー(4 ーニトロペンリルオキシ) ー 5 ーメトキン安 息音 敬は ザ・ジャーナル・オブ・アンチゼ オナックス、 第 3 0 巻、第 3 4 1 頁 に記載 されている方法で製造するととができ、 新規化合物もとの方法に罹じて製造するととができる。

もう一つの原料化合物(VII)にも前規化合物が 合まれる。数様の新規化合物は後述の実施例で示 す方法により製造することができ、その他の新規 化合物 もその方法に準じて製造することができる。 化合物 (VII)のR⁶におけるエステル化されたカル ボャン底の好適な例としては、たとえばマンニニ ルメトキシカルボニル等のようなアル(低級)フ ルコキシカルボニル基が挙げられる。

化合物 [Y iii] の反応性誘導体の好適な例は、たと えば酸塩化物、酸臭化物等の銀ハロゲン化物、酸 無水物、活性化エステルなどのような一般的によ く利用される反応性誘導体である。

原料化合物として遊離像 (VE)を使用する場合に は、反応を慣用の船合剤の存在下に行なうことが 撃ましい。

反応は通常、N,Nージメチルホルムフミド、 ジメチルスルホキシド、テトラヒドロフラン、ジ クロロメタン、クロロホルム、ピリジンのような 震襲もしくはそれらの複合物中で行かわれる。

との反応は好ましくは、慣用の有機塩基もしく は無機塩基の存在下に行なわれる。

との反応は冷却下ないしは窒温の温度範囲で行 なうことが望ましい。

製造法B

化合物 [V] は R⁶ がエステル化されたカルポキシ 基である化合物 [VI] を加水分解することによって 製造することができる。

加水分解は一般的に利用される加水分解法によ

類 アルカリ土金属等のような慣用の還元剤が挙げられる。

反応は通常、テトラヒドロフラン、酢酸エチル 等の不活性溶媒中、冷却下ないしは加温下の温度 新聞で行なわれる。

この発明の目的化合物 [1] は抗腫瘍活性および 抗隙活性を有するので、抗腫瘍剤および抗膜剤と して人および動物の疾患治療用として有用である。

との発明の代表的化合物の抗魔蜴活性試験結果 を以下に示す。

試験

(1) 試驗化合物

| 試験化合物番号 | 化学式 |
|---------|---|
| 1 E | CH ₃ O O O O O O O O O O O O O O O O O O O |
| 2 | CH ₈ O O OH |

って行なりととができるが、たとえばアニソール などのカチオン捕捉剤の存在下にトリフルオロ酢 酸を用いて行なりととが譲ましい。

この反応はジクロロメタン、クロロホルム等の 存業を用いて、もしくは容様を用いずに行なうと とができ、冷却下ないしは加温下の温度範囲で行 なわれる。

上記製酒法本によって、氏®がカルボキン底で ある化合物 (VI)が得られる場合には、との化合物 はこの製造法 Bを移由せず、直接に次の製造法 C の原料化合物 (V)として使用するととができる。 製造法 C

化合物 (II) は化合物 (IV) を化合物 (IV) と反応させ、生成 した化合物を次いで選元朝により還元することによって製造することができる。

との反応に使用すべき湿元剤の例としては、水 素化アルミニウムリチウムなどのような水素化ア ルミニウムアルラリ金属もしくは水素化アルミニ ウムアルカリ土金属・しくは水素化アルミニ カムアルカリ土金属・水素化ホウ素リチウム等の 水素化ホウ素アルカリ金属・しくは水素化ホウ素

(2) 試驗 方法

生後6週間以上経過し、雄の体重が189を超 え、城の体重が179を超えるBDF1 系域かま び間マウスを試験に使用した。リンパ性白血病 酸(P888)を6~7日毎にDBA/2マウスに (成本細胞の酸底内液種法により移入した。試験に 合物をチケルセルローズ水溶液に溶解した。20 試験にかいてはマウスへの白血病細胞接種24時 間後に、試験化合物を各投与群にそれぞれ50両 /切(コントロール群にはメチルセルローズ水溶 液のみ)の没与量で1日1回、計4日間 痰腔内投 与した。試験化合物の白血病にかける抗腫傷活性 をコントロールに対す寿命の延退度(IL8=T/ C×100-100 ドエって表わした。式中、T は投与野の平均生存期間(M8T)、Cはコントロール群の平均生存期間(M8T)、Cはコントロール群の平均生存期間(M8T)、Cはコントロール群の平均生存期間(M8T)、Cはコントロール群の平均生存期間を製味する。

試験結果を次の表に示す。

(3)試験結果

リンパ性白血病 P. 388 に対する試験化合物の 抗糖瘍性

| 試験化合物 番号 | マウス数 (匹) | 投与量/1日 (mg/Kg) | MST (日数) | ILS (%) | | | |
|-------------|-------------|-------------------|-------------|------------|--|--|--|
| 1 | 1 0 | 5 0 | 1 1.5 | 28 | | | |
| 2 | 10 | 5 0 | 1 1.0 | 22 | | | |
| コントロール | 10 | 0 | 9.0 | - | | | |

との出願の抗南組成物ならびに抗難係組成物は、 たとえば活性を有する目的化合物 [1]を主成分と し、外用、榀帘用、低口用もしくは非経口用に適 した医薬用有機もしくは無機担体もしくは破氷剤 と飛台して、固体状、半個体状もしくは彼状の刺 形で使用することができる。

有効成分はたとえば、通常の無毒の医薬として 許容される担体と混合し、錠剤、ペレット剤、カ プセル剤、坐剤、液剤、乳剤、懸剤 和その他使用 で適した形で使用してもよい。使用しうる担体は 水、ブドウ糖、乳糖、フラビアゴム、ゼンラ・ト ソンニトール、でん粉ベースト、マグネシン、 リンリケート、タルタ 、とりもろとした人粉、欠 フラナン、コロイドシリカ、馬鈴塾で人粉、駅素モ この組成物を人に適用する場合、静脈内投与、 筋肉内投与もしくは経口投与することが望ましい。 目的化合物 [1] の投手量もしくは有効量は治療すべき個々の患者の年齢かよび状態によって変化するが、 たが、人もしくは動物に投与する有効成分の1日 量は通常1~1000m/k/体重の範囲で選択される。

ベンソリアゼビン誘導体[1]の製造に使用する 原料化合物は下記のような方法で製造することが できる。 製造例1

(1) 2 ーニトロー4 ー (2 ーニトロベングルオキシ) ー 5 ーメトキシベンゾイルクロリド(39)の テトラヒドロフラン(30㎡) 溶液を4 ーヒドロキシーLープロリン(8.869)、トリエチルアミン(5.959) かよび水(40㎡)の混合物に加工機能した。医の反応液を常温で10分間投料し、証圧機能した。研出した沈殿を評取、水洗して、五酸化リンで乾燥した液、エタノールから再結晶して、1ー[2 ーニトロー4ー(2 ーニトロペングルオキシ)ー5 ーメトキシベンゾイル] ー4ーヒドロキシーLープロリン(10.99)を得た。騒点219~220℃。

 $1R(yy_3-\nu):1720, 1635cm^{-1}$

元素分析(C₂₀ H₁₉ N₈O₁₀ として)

計算値 C、52.06;H、4.15;N、9.11 測定値 C、51.95;H、8.95;N、9.08

(2) 1 - [2-=トロー4-[2-=トロペンジル オキシ)-5-メトキシペンゾイル] - 4 - ヒド ロキシーLープロリン(6.17g)と1,1ーカル ポニル ジイミダゾール(4.859)と乾燥テトラヒ ドロフラン(100㎡)との混合物を窒素ガス雰囲 気中、40℃で1時間攪拌した。との溶液に水素 化アルミニウムリチウム (0.5 9 を 2 回)を-10 でで攪拌下に加えた。混合物を同じ温度で10分 間攪拌した後、水(10㎡)を加えた。生成した 沈殿を沪別し、沪液を酢酸でpH6に調整し、液 圧蒸留に付した。残廃を酢酸エチルに腐幅1.. 忠 酸水素ナトリウム水溶液および水で洗浄し、硫酸 マグネシウムで乾燥して活性炭処理し、炉過後減 圧下に蒸発乾固して、1-[2-ニトロ-4-(2 ーニトロベンジルオキシ)-5 -メトキシベン ゾイル〕ー4ーヒドロキシーL-2ーピロリジン カルブアルデヒド(4.59)を得た。分析用試料

特開昭57-131791(6)

はテトラヒドロフランから再結晶した。融点190 ~192 C(分解)

$$\begin{split} & \text{IR} \left(\times \mathcal{S}_{S} - \mathbb{A} \right) \, \nu \text{max} : 1740, \, 1620 \text{cm}^{-1} \\ & \text{NMR} \left(\text{DMSO} - \text{d}_{c} \right) \, \delta \text{ppm} : 1.87 - 2.27 (\, 2\text{H}, \, \text{m}), \\ & 2.98 (\, 1\text{H}, \, \text{dd}, \, J = 10\,\text{Hz}, \, 3.4\,\text{Hz}), \, 3.56 (\, 1\text{H}, \, \text{dd}, \, J = 10\,\text{Hz}, \, 4\,\text{Hz}), \, 4.10 - 4.5 (\, 2\text{H}, \, \text{m}), 4.7 \\ & -5.0 (\, 1\text{H}, \, \text{m}), \, 5.63 (\, 2\text{H}, \, \text{s}), \, 7.14 (\, 1\text{H}, \, \text{s}), \end{split}$$

製造例 2

(1) 製造例 1(1) の方法と同様にして下記化合物を製造した。

7.5 - 8.0 (3H, m)

1 ー (2 ー = トロー4 ー ペンジルオキシー5 ーメトキシベンゾイル) ー 4 ーヒドロキシーLープロリン

NMR(IMSO-d₆) ð ppm: 1.9-2.8(2H, m), 2.83 - 3.2(1H, プロード d, J=11Hz), 3.51(2H, dd, J=11Hz, 5Hz), 3.93(3H, s), 8.8-4.18(1H, m), 4.18-4.7(2H, m), 5.26(2H, s), 6.9(1H, s), 7.48(5H, s), 7.88(1H, s) (2) 1.-(2-=トロー4-ベンダルオキシー5-

ル (1.949)と乾燥テトラヒドロフラン (100 (水)との混合物を40℃で2時間増拌1.た。との 容液を水素化アルミニウムリチウム (150 mg)と 乾燥テトラヒドロフラン(100㎡)との混合物に 窓素ガス雰囲気中、-10 でで滴下した。この混 合物にさらに水素化アルミニウムリチウム (50) 明を2回りを追加し、混合物を-10℃で20分 間攪拌した。この混合物に水(200㎡)と酢酸エ チル (100ml)とを-20 cで加えた。不容物を 沪別した後、沪液の有機榴を分離して取り、水井 後硫酸マグネシウムで乾燥し、活性炭処理して炉 過した後、容媒を減圧下に留去した。残渣を酢酸 エチル中で粉末化した後、炉取して、1-(2-ニトロー 4 ーベンジルオキシー5 ーメトキシベン ゾイル) - 4 - オキソーL - 2 - ピロリジンカル プアルデヒド(1.28)を得た。

IR(xy=-n) vmax: 1730, 1635cm⁻¹

製造例 3

(1) 2 - エトロー 4 - (4 - エトロベンジルオギシ) - 5 - メトキシベンゾイルクロリド (5.1 8 9) メトキシベンソイル) - 4 - ビドロキシー L - ア ロリン(3.3 g)とフセトン(100㎡)との 混合物に響素ガスを吹込みながらジョーンズ試業(9 ㎡)と加えた。この混合物を常温で10分間段 世した後、店舗を滅圧下に開まし、股強化酢健 ナルを加えた。有機樹を傾斜して取り、水洗後鏡 酸マグキンウムで乾燥し、活性炭処理して严渇し、 后罐を緘圧下に開去した。残渣を酢酸エチルージ イソプロビルエーテル中で粉末化し、严取して、 1-(2-ニトロー4-ベンジルオキシー5-メ トキシベンソイル)-4-オキソーL - アロリン (17.5 g)を出た。

IR(x 2 = - 1) ymax : 1760 -- 1

NMR (1MSO - d_s) δ ppm: 2.2-3.4(2H, m), 3.4
-4.0(2H, m), 3.94(8H, s), 4.08-4.6(1H,
m), 5.24(2H, s), 7.0(1H, s), 7.42(5H, s),
7.8(1H, s)

(3) 1 - (2-=トロ-4-ベンジルオキシ-5-メトキシベンソイル) - 4-オキソーL - プロリン(1.659)とN, N-カルボニルジイミダソー

の乾燥テトラヒドロフラン(60㎡) 高液をレー 4-チアソリンカルボン酸(2065年)とトリエテ ルフミン(4.2 の)と水(70㎡)との混合物化常 恋で探拝しながら加えた。混合物を自時間提粋し、 まない調整した。残った水溶液を濃塩酸で外 洗し、硫酸 アグキシウムで乾燥後、活性炭処理した。 残し、硫酸 アグキシウムで乾燥後、活性炭処理した。 砂油過した。砂液を減圧下に蒸発乾湿した。 砂油過した。砂液を減圧下に素発乾湿した。 砂・ボートロペンジルオキン) - 5-ノト シベンソイル) - L - 4-チアソリンカルボン 酸(5.13 *)を得た。触点 115-117 で。

IR(x 2 y - x) pmax: 3500, 1780, 1630 cm⁻¹
NMR((MSO - d₄) 8 pm: 3.0 - 3.5 (2H, m), 3.98
(3H, s), 4 - 6.2 (3H, m), 5.48 (2H, s), 7.0
(1H, d, J - 1Hs), 7.73 (2H, d, J - 8Hs),
7.85 (1H, s), 8.27 (2H, d, J - 8Hs)

(2) 8 - (2 - = トロー 4 - (4 - = トロベンジル オキシ) - 5 - メトキシベンゾイル) - L - 4 -チアゾリンカルボン酸(1.7 g) と 1, 1 - カルボ

特開昭57-131791(プ)

ニルジイミダゾール(1.28)と乾燥テトラヒドロ フラン(50㎡)との混合物を40℃で.2時間攪拌 して均一な溶液を得た。との溶液を水素化アルミ ニウムリチウム(100枚)と乾燥テトラヒドロフ ラン(50㎡)との混合物に窒素ガス雰囲気中、-10℃で滴下した。との混合物に水素化アルミニ ウムリチウム(100mを3回)を同じ温度で攪拌 下に追加し、これに水(10㎡)を加えた。混合物 を酢酸で p H 5 に調整 し、減圧下に容媒を留去し た。残渣を酢酸エチル(100㎡)に溶解し、不溶 物を炉別した。炉液を炭酸水業ナトリウム水熔液 および水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した 後、活性炭処理して沪過した。沪液を減圧下に蒸 留した。残渣をエーテル中で粉末化して、3~(- 5 - メトキシベンゾイル) - L - 4 - チァゾリ ジンカルプアルデヒド(550回)を得か。

IR(メショール) vmax: 1740, 1620 cm⁻¹
NMR(DMSO-d₆) ∂ppm: 3.0-3.67(2H, m),
8.77-4.57(3H, m), 4.0(3H, s), 5.43(2H,

(2H, m), 8.07 - 8.78 (2H, m), 4.0 - 4.58 (2H, m)

元素分析 (C₁₀ H₁₇ N₁O₅ として)

"計算値 C、51.97;H、7.41;N、6.06 測定値 C、52.01;H、7.57;N、6.20

s), 7.27(1H, s), 7.74(2H, d, J=9Hz), 7.87(1H, s), 8.3(2H, d, J=9Hz), 9.67 (

製造例 4

(1)水ージオキサン50%(V/V) 混合物(2人) に4ーヒドロキシーLープロリン(131を)、ト リエチルアミン(303を)かよび2~(tortープトキシカルボニルオキシイミノ) - 2ーフェニアルでは200mで3回 カではトニリル(270を)を加えた。混合物を高 磁で5時間投拝し、塩化メチレン(800mで3回)で抽出した。水溶液の方を濃塩酸で月18に調 疑し、この酸性化した熔液を酢酸エチル(500m で5回)で抽出した。油出液を煮塩水で洗浄し、 硫酸マグキシウムで塩液後炉過し、熔煤を減圧下 に留生して、N-tertープトキシカルボニルー4 ーとドロキシーLープロリン(177を)を懸色の 曲状物として得た。分析用飲料は酢像エチルから 再糖晶した。 般点 126-127で。

IR(純物質) νmax: 3350, 1730, 1655 cm⁻¹ NMR(DMSO-d₆) δppm: 1.4(9H, s), 1.8-2.4

ドロキシー L ープロリンジフェニルメチルエステル(2569)を得た。 酸点103~104℃。

1R($x \neq y = -k$) y = x = 1.85(0.1720.1690 cm⁻¹]NMR(LMSO- d_{ℓ}) $\delta p = y = 1.17(\frac{8}{8})$ gH,
1.77 - 2.88(2H, m), 8.18 - 8.67(2H, m),
4.1 - 4.68(2H, m), 5.10(1H, d, J=(Hx), 6.86(\frac{8}{8}) gH) 1H, 7.88(10H, s),

元素分析(C28 H27 N1 O5 として)

計算値 C、69.50; H、6.85; N、8.52 測定値 C、69.55; H、6.89; N、8.53

 物に加えた。折出した沈峻を炉過し、有機鰡を取って炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄した後、水 洗し、硫酸マグネシウムで乾燥し、炉過後破圧下 に蒸発乾固した。残濫をエーテルーへキサン中で 粉末化した。粉末をヘキサンで洗浄し、エーテル から再結晶して、N - tertーブトキシカルボチルエ イキットレーブ・マットルメチルエ ステル(1978)を得た。輪点 97~98 で。

$$\begin{split} & \text{IR}(\times \nu_{\pi} - \nu) \text{ vmax: } 1760, 1740, 1700 \, \text{cm}^{-1} \\ & \text{NMR}(\text{DMSO} - d_{0}) \, \delta_{\text{Ppm: }} 1.27 \, \{8\} \} \, 9H, \, 2.45 \, (\\ & \text{IH, } \text{dd, } J = 18\text{Hz, } \text{gHz}), \, 8.27 \, (\text{Hf, } \text{dd, } J = 18\text{Hz, } 10\text{Hz}), \, 8.65 \, (\text{H, } \text{d, } J = 18\text{Hz}), \, 3.98 \, (\text{Hf, } \text{d, } J = 18\text{Hz}), \, 4.82 \, (\text{Hf, } \text{dd, } J = 10\text{Hz}, \, 3\text{Hz}), \, 6.86 \, (\text{Hf, } \text{d)}, \, 7.55 \, (\text{10H, } \text{d)}, \, .6.86 \, (\text{Hf, } \text{d)}, \, 7.55 \, (\text{10H, } \text{d)}. \end{split}$$

元素分析 (C₂₈ H₂₈ N₃U₆ として) 計算値 C、69.86:H、6.87;N、3.58 測定値 C、69.80;H、6.47;N、3.72 (4)トリエチルアミン (7.679) のエタノール(50 od) 停渡をN-tert-プトキシカルポニルー4-

オキソーレープロリンジフェニルメチルエステル

(15.0%)、N-メチルヒドロキシルフミン塩酸 塩(6.349)およびエタノール(50㎡)の混合物 に加えた。この容液を攪拌しながら50℃に6時 間加熱した後、熔煤を減圧下に留去した。残渣を 酢酸エチルと水とに溶解した。有機層を分離し、 硫酸マグネシウムで乾燥した後、戸過し、溶媒を 減圧下に留去して、淡褐色の油状物(14.89)を 得た。この油状物を少量のベンゼンに溶解し、シ リカゲルカラムクロマトグラフィーに付した。n へキサン、次いでベンゼンで溶離した後、カラ ムをジイソプロピルエーテルで溶出して、N-tert ープトキシカルポニルー4ーメトキシイミノーL ープロリンジフェニルメチルエステル(8.5g)を 無色の粉末として得た。分析用試料はジイソプロ... ピルエーテルから再結晶1.た。触点108~112 τ.

IR(x \(\psi \)_3 - \(\rho \) \(\rho \) max: 1745, 1695 cm⁻¹

NMR (DMSO - d_6) \(\rho \) prm: 1.18 - 1.57 (9H, m), \(\cdot \).

2.73 - 8.13 (8H, m), 8.88 (8H, s), 4.20 (
2H, s), 4.47 - 4.88 (1H, m), 6.87 (1H, s), \(\cdot \).

7.80 (10H, s)

(5) N - tert - ブトキシカルボニルー 4 ー メトキ レイミノー L ー プロリンピフェニルメチルエステル (5.0 年)とメタノール (5.0 年)との混合物を氷水浴で冷却したがら、これに塩化水素ガスで飽和したメタノール (2.0 年)を加えた。この混合を変圧濃縮し、残った水溶液を炊銀水素ナトリウム水溶液で以銀水素ナトリウム水溶液で開発した。との溶液を破圧濃縮し、残った水溶液を炊銀水素ナトリウム水溶液で増加した。有機 個を分類して取り、水洗液硫酸マグキシウムで乾燥し、活性炭塩塩液炉造し、溶鞣を減圧下に腐まして、イーメトキシイミノー L ー プロリンピフェニルメナルエステル (2.5 タ)を褐色の曲状物として得た。

IR(74/h) pmax: 3330, 1735 cm⁻¹

NMR(CDC*s) õppm: 2.7-3.03(3H, m), 3.6
8.83(2H, m), 3.85(3H, s), 3.9-4.25(1H, m), 6.90(1H, s), 7.33(10H, s)

(6) 2 - = トロー4 - (4 - = トロペンジルオキシ) - 5 - メトキシ安息番酸(4.49)とベンゼン(

50㎡)との混合物に塩化チオニル(6.09)のベ ンゼン(50 転)溶液を加えた。この混合物を捜押 下に2時間遺流した後、減圧下に蒸発乾固した。 残渣にベンゼンを加えて再度蒸発乾固し、残渣を 酢酸エチルに溶解した。との溶液を氷水浴中で冷 却した4ーメトキシイミノーLープロリンジフェ ニルメチルエステル(4.1g)、トリエチルアミン (2.09) および酢酸エチル (50 ml)の混合物に加 えた。混合物をお温で2時間機律した後、水洗し た。有機瘤を分離して取り、硫酸マグネシウムで 乾燥し、溶媒を減圧下に留去した。油状残落を酢 酸エチルーエーテルで再結晶し、粉砕し、炉過し て、1-[2-ニトロー4-(4-ニトロペンジ ルオキシ)-5-メトキシベンゾイル]-4-メ トキシイミノーLープロリンジフェニルメチルエ ステル(8.19)を得た。分析用試料は酢酸エチル -エタノールから再結晶した。融点145~147 で(分解)。

IR(\$\mu_3-\mu\$) \quad \text{ymax}: 1740, 1650 \text{ cm}^{-1}

NMR(DMSO-d_6) \delta ppm: 2.77-3.56(2H, m).

特開昭57-131791(9)

3.53(s) 9H, 3.95(3H, s), 4.0-5.3(3H, m), 5.48(2H, s), 6.92(1H, m), 7.28(1H, s), 7.42(10H, s), 7.79(2H, d, J=9Hz), 7.93(1H, s), 8.33(2H, d, J=9Hz)

(7) 1-(2-=トロー4-(4-=トロペンッル オキシ) -5ーメトキシペンゾイル] -4ーメト キシイミノーLープロリンジフェニルメチルエス テル(5.47を)とフニソール(3㎡)との混合物 にトリフルオロ酢酸(9㎡)を加えた。との溶液 を常温で30分制後拌した。との溶液にジイソフ ロビルエーテルを加え、折出した沈殿を呼吸して、 1-(2-=トロー4-(4-=トロペンジルオ キン J-5ーメトキシペンゾイル) -4ーメト シイミノーLープロリン(4.47を)を得た。

$$\begin{split} & \text{IR} \left(\varkappa \mathscr{L}_{\pi - h} \right) \ \text{vmax} : 1735, \ 1650 \ \text{cm}^{-1} \\ & \text{NMR} \left(\text{DMSO} - d_4 \right) \ \delta \text{ppm} : 2.72^- 3.32 (2 \text{H}, \text{m}), \\ & \frac{3.76}{5.24} \left(\frac{8}{5} \right) \text{3H}, \ 4.0 (8 \text{H}, \text{s}), 4.12^- 4.6 (2 \text{H}, \text{m}), \\ & 4.6^- 5.0 (1 \text{H}, \text{m}), 5.48 (2 \text{H}, \text{s}), 7.04 (1 \text{H}, \text{s}), 7.72 (2 \text{H}, d, J - 9 \text{H}; 2 \text{H}), 7.84 (1 \text{H}, \text{s}), \\ & 8.5 \ 8.26 (2 \text{H}, d, J - 9 \text{H}; 2 \text{H}), \end{split}$$

IR(x 2 y - x) vmax: 1720, 1690 cm⁻¹

NMR (DMSO - d₀) δppm: 2.6-3.6(2H, m),
8.70 (\$\frac{3}{8}\) 38H, 3.77 (3H, s), 4.0-5.0 (8H,
m), 5.42(2H, s), 7.12(1H, s), 7.71(2H,
d, J-9Hz), 7.82(1H, s), 8.25(2H, d, J9Hz), 10.16(1H, s)

製造例 5

(1) N ー tertープトキシカルポニルー4ーオキソー L ープロリンジフェニルメチルエステル(11.85 9) とトリフェニルシアノメチレンホスフェリン (864 した。との信後を攪拌下に5時間選旋し、次 いて保護を滅圧下に3転去した。残濫をペンセンに 宿解してシリカゲルクロマトグラフィーに付し、 クロロホルムで信出した。目的化合物を含む調分 を合わせて信護を滅圧下に留去して、N ー tert ーブトキシカルポニルー4ーシアノメチレンー L ープロリンジフェニルメチルエステル(11.29) や出た。

IR(フイルム) vmax: 2230, 1740, 1700 cm⁻¹

オキン)-5-メトキシペンゾイル〕-4-メト キシイミノーLープロリン(3.19)、N.N'-カ ルポニルジイミダゾール (2.068)および乾燥テ トラヒドロフラン(200㎡)の混合物を40℃で 2時間攪拌した。との溶液を水素化アルミニウム リチウム(200m)および乾燥テトラヒドロフラ ン(100㎡)の混合物に窒素ガス雰囲気中、-10 でで施下した。この混合物に水素化アルミニウム リチウム(200mを2回)を追加した。この混合 物に水(200㎡)を-20 じで加えた。混合物を 酢酸で p H 5.0 に調整し、酢酸エチルを加えた。 有機脳を分離して取り、水洗後硫酸マグネシウム で乾燥し、炉過した後、溶媒を減圧下に留去した。 残渣を酢酸エチルに熔解し、シリカゲルクロマト グラフィーに付した。酢酸エチルで溶出して、1 - [2-=トロー4- (4-=トロペンジルオキ シ)-5-メトキシペンゾイル]-4-メトキシ イミノーエー 2 ーピロリジンカルプアルデヒド(700時)を黄色粉末として得た。

NMR(CDG²8) & ppm: 1.2-1.6(9H, m), 2.7-8.8(2H, m), 4.2-4.5(2H, m), 4.5-4.87(1H, m), 5.1-5.4(1H, m), 6.9(1H, s), 7.38(10H, s)

(2) N-tertーブトキシカルボニルー4ーシアノメ チレンー L-ブロリンピフョニルメチルエステル (9.17 9) をメタノール(50 ㎡) に溶解した。 の溶液に塩化水素ガスを飽和したメタノール(20 ※加えた。溶液を蜜温でも時間捜拝した後、 水水管で冷却し、トリエチルフミンでり出 8.0 に 調整した後、破圧下に溶媒を溜去した。残液に能 使エチルを加えて不腐物を評別した。戸液を水洗 し、破壁マタネシタムで転換し、活性炭処理液戸 過し、減圧下に溶媒を留去して、4ーシアノメチ レンー L-ブロリンピフェニルメチルエステル (4.32 9) を褐色の油状物として得た。

IR(74, LA) vmax: 3340, 2200, 1720 cm⁻¹

NMR(DMSO-d₈) δppm: 2.68-3.0(2H, m),

3.36-3.8(2H, m), 3.88-4.2(1H, m), 5.5
5.72(1H, m), 6.8(1H, s), 7.16-7.5(10H,

(3) 2 ーニトロー4ーペンジルオキシー 5 ーメトキシベンゾイルクロリド (4.329)と4ーシアノメナレンー Lープロリンピフュニルメチルエステル (4.289)と電節数エチル (80㎡) (6 麻解し、20 高液を氷水路中で冷却した。 この高液にトリエトルフミン (1.359)の酢酸エチル (20㎡) 高級を加え、常温で 2時間 後押した。 反応 複合物を水洗し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、 活性 炭塩型し、 高級を減圧下に留去して、1 ー (2ーニトロー4ーペンジルオキシー5ーメトキシペンジイル)ー4ーシアノメチレンー Lープロリンジフェニルメチルエステル (7.69) を褐色の油状物として褐た。

- (4) 1 (2 = トロー 4 ベンジルオキシー 5 -メトキシベンゾイル) - 4 - シアソメチレン- L

物に水葉化アルミニウムリチウム(100mを2回)を適加した。との准合物に水(20㎡)と酢酸エナル(300㎡)とを-20℃で加えた。不腐物を炉別し、一液の有機脂を分離して取り、水洗して硫酸マグネシウムで吸燥した後、活性燥地吸止し、減圧下に溶鉱を留去して1-(2-ニトロー4-ペングルオキシー5-メトキシペンゾイル)-4-シアノメチレン-L-2-ピロリジンカルブアルデヒド(2.99)を黄色粉末として得た。

IR(メジョール) νmax: 2240, 1730, 1640 cm⁻¹ 次に、この発明を実施例により説明する。

実施例1

1-[2-ニトロー4-(2-ニトロベンジル
オキシ」-5-メトキシベンブイル]-4-ヒド
ロキシーL-2-ピロリジンカルプアルデヒド(
2549)のテトラヒドロフラン(200㎡)溶液を
10%パラックムー炭素(1.79+1.59)を触媒として、常温で3時間水素添加した。触媒を砂取した 砂液を滅圧緩和した。生成した沈敷を呼取し、 健エチルで洗浄し、一夜風乾して、1.2.3.11a ープロリンジフェニルメチルエステル(4.6 g)と
アニソール(2 xl)との混合物にトリフルオロ酢酸
(6 xl)を加え、この溶液を常温で2時間慢拌した。この溶液に酢酸エチルを加えた。析出した沈糠を貯取して1-(2-ニトロー4-ペンジルオ
キレー5-メトキレベンソイル)ー4-レフノメ
チレンーLープロリン(3.4 g)を構た。

1B(xy = -A) ymax: 2240. 1745. 1650 cs⁻¹
NMR(DMSO-4₄) δppm: 29-3.3(2H, m). 3.5
-4.0(2H, m). 8.97(3H, s). 4.1-4.5(1H, m). 5.27(2H, s). 5.6-6.0(1H, m). 7.03(1H, s). 7.6(5H, s). 7.87(1H, s)

(5) 1 ー (2 ーニトロー4 ー ベンジルオキシー5 ー メトキシベンゾイル) ー 4 ー シアノメチレンー L ー プロリン (8.8 g) と N, N ー カルポニル ジイミ ダゾール (8.7 g) と 乾燥テト ワ ヒドロフラン (200 ml) と の 鹿舎物を 40 モマ 2 時間 接件 した。 この 唇板を 水 第 化 アルミニウム リチウム (400 m り の 乾燥テト ワ ヒドロフラン (5.0 ml) 中 履合物に 窒素ガス 第 曲 気 m ー 10 セ で 施 下した。 この 履合

ーテトラヒドロー2.8- ツヒドロキシ-5-xキソー7-メトキシー5 出ーピロロ[2,1-0](1.4]ペンアツアゼピン(8.88m)を得た。押波と検放とを合わせて、溶媒を滅圧下に留去した。 残 をエーテル中で粉末化して上記と同じ化合物(4.45m)を得た。 融点 155 に(分解)。

IR($\cancel{\cancel{2}\cancel{\cancel{2}}}_3 - \cancel{\cancel{N}}$) ν max: 3320, 1595, 1455, 1430, 1270 cm⁻¹

NMR(DMSO-d₆) δppm: 1.6-2.17(2H, m), 2.83-4.0(8H, m), 3.62(8H, s), 4.0-4.5 (1H, m), 6.13(1H, s), 7.28(1H, d, J=4Hz). 7.37(1H, s)

実施例 2

(1) 1 - (2 - = トロ-4 - ペンジルオキシー5 - メトキシペンゾイル) - 4 - オキソー L - 2 - ピロリジンカルブアルデヒド(1.0 ま)の酢酸エチル(80㎡)溶成を5%パラジウム-硫酸パリウム(1.4 ま)を酸鞣として、常温で8時間水運化した。 触鞣を炉別した後、炉液を減圧下に蒸発蛇固し、 機養を酢酸エチル中で粉砕し、炉取して1.2,8,

特開昭57-131791 (11)

113-テトラヒドロー2.5-ジオキソー7ーメ トキシー 8 - ペンジルオキシー 5 H - ピロロ「2. 1 - C] [1.4] ペンゾジアゼピン(0.8 5 g) を 得た。

NMR (DMSO - de) 8 ppm; 3.0 - 4.0 (3H, m), 3.95 (3H, s), 4.1-4.67(1H, m), 5.26(2H, s), 7.02(1H, s), 7.43(5H, s), 7.65(1H, s), 7.83 (1H, d, J=3Hz)

(2) 1. 2. 3. 112 ーテトラヒドロー 2. 5 ージオキ ソー7 -メトキシー 8 - ペンジルオ キシー 5 H -ピロロ (2,1-0)(1.4)ペンゾジアゼピン(0.8 9)をメタノール(30㎡)かとび酢酸エチル(70 ml)に溶解した。この溶液を10%パラジウムー 炭素 (500m)を触媒として、常温で30分間水 素添加した後、沪過した。沪液を減圧蒸留して残 済をメタノールと能費エチルとの混合熔煤(1:20)中で粉末化し、炉過して、1,2,3,113-テ トラヒドロー 2、5 ージオキソー 7 ーメトキシー 8 - L F = + v - 5 H - L = = [2, 1 - C][1.4] ベンゾジアゼピン (198号)を得た。

°c

IR(メジョール) vmax; 3350, 1610 cm-1 NMR (DMSO-de) 8 ppm: 3.0-3.5 (2H, m), 3.76 (3H, s), 3.9-4.8(3H, m), 7.0(1H, s), 7.16(1H, s), 7.62(1H, プロード s)

実施例 4

1-[2-ニトロー4-(4-ニトロペンジル オキシ)ー5ーメトキシベンゾイル]ー4ーメト キシイミノーLー 2 - ピロリジンカルプアルデヒ ド(650円)の酢酸エチル(60㎡)溶液を5%パ ラジウムー硫酸パリウム (1.89)を触媒として、 常温で 4 時間水素添加した。触媒を护別した後、 逆液を減圧下に蒸発乾問した。残済を酢燥エチル - ジイソプロビルエーテル中で粉末化し、炉過し て 1, 2, 3, 113 - テトラヒドロー 2 - メトキシ イミノーちーオキソーケーメトキシー8ーヒドロ キシー5 H - ピロロ[2, 1-C][1,4]ペンゾジ アゼピン(18479)を得た。

> IR(xyn-n) vmax: 1620, 1520 cm-1 NMR (DMSO-d₆) &ppm: 2.5-3.1 (2H, m), 3.1

IR(x23-1,) ymax: 1740, 1600 cm-1

NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 3.0-4.0(3H, m), 2.5 -40(4H, m), 376(3H, s), 40-45(1H,

m), 6.66 (1H, s), 6.80 (1H, d, J=4Hz),

7 60 (1H. s)

実施例 8

8 - f 2 - = トロー 4 - (4 - = トロペンジル ナキャリー 5 - メトキシベンゾイル 1 - L - 4 -チアゾリジンカルプアルデヒド(800m)を酢酸 エチル (60㎡)とメタノール (20㎡)との 混合 容媒に容解した。との容液をパラジウムー硫酸パ リウム (250 物)を触媒として、常温で 2時間水 素添加し、との反応混合物に10%パラジウム~ 炭素(200m)を加えて、水素添加をさらに2時 間継続した。触媒を沪別し、炉液を減圧下に蒸発 乾悶した。残済をエーテルおよび酢酸エチルーエ - テル (1:2) で粉末化して、1,11a-ジヒド ロー 5 ーオキソー 7 ーメトキシー 8 ーヒドロキシ - 3H, 5H-チァゾロ [4,3-C][1,4]ペン ゾリアゼピン (41m)を得た。 融点 187~188

> -4.1(2H, m), 8.80(3H, s), 8.83(3H, s), 4.1-4.67(1H, m), 6.58(1H, s), 7.02(1H. s), 7.24(1H, d, J=3Hz), 10.23(1H, s)

実施例5

1 - (・2 - = トロー 4 - ペンジルオキシー 5 -メトキシベンゾイル)-4-シアノメチレン-L - 2 - ピロリジンカルプアルデヒド (2.9 g) を メタノール(10㎡)と酢酸エチル(150㎡)と の混合密媒に容解した。この容液を10%パラジ ウムー炭素(400円)を触媒として、常温で2時 間水素添加した。触媒を評別した後、炉液を減圧 下に蒸発乾悶した。残済を酢酸エチルージイソブ ロビルエーテル (1:2)中で粉末化して、1、2。 3.118-テトラヒドロー2-シアノメチレン-5-オキソー7-メトキシー8-ヒドロキシ-5H - ピロロ [2.1 - C] [1.4] ペンゾジァゼピン(635季)を得た。

IR(x23-1):1620, 1600 cm-1 NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 3.23-4.0(4H, m), 3.8 (3H, s), 4.1-4.5 (1H,m), 5.0-5.3 (1H, m), 7.0 (1H, s), 7.2 (1H, d, J=4Hz), 7.76 (1H, s)

実施例 6

1.2.3.11aーテトフヒドロー2.8ーリヒドロキシー5ーポキソー7ーメトキシー5日ーピロロ(2.1ーG)[1.4]ペンゾッアゼピン(400 可)のメタノール(100 可)溶液を冷緩廉中に5日間放躍した。溶媒を減圧下に留去した後、残酷をエチルエーテルー節像エチル(1:1)中で粉末化して、1.2.3.10.11,11aーペキサヒドロー2.8ージヒドロキシー5ーポキソー7.11ージメトキシー5日ーピロロ(2.1ーG)[1.4]ペンゾッアゼピン(310 呵)を黄色粉末として得た。

NMR(DMSO-d₄) δppm: 1.57-2.4(2H,m), 3.0-4.0(8H,m), 3.17(8H,s), 3.68(8H,s), 4.0-4.5(1H,m), 6.28(1H,s), 7.0(1H,s), 7.81(1H,d,J=6Hz)

> 特許出願人 廢沢樂品工樂株式会社 代 理 人 弁理士 青 木 高